PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

11-021243

(43) Date of publication of application: 26.01.1999

(51)Int.CI.

A61K 31/70 // C07H 15/203

(21)Application number: 10-119280

(71)Applicant: TANABE SEIYAKU CO LTD

(22)Date of filing:

28.04.1998

(72)Inventor: TSUJIHARA KENJI

SAITO KUNIO

MOTOMIYA TERUYA MATSUMOTO MAMORU

OKA KOZO

(30)Priority

Priority number: 09115431

Priority date: 06.05.1997

Priority country: JP

(54) MEDICINAL COMPOSITION

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject composition which possesses excellent urine sugarincreasing effect caused-by reabsorption inhibition of glucose in kidney, shows excellent hypoglycemic activity due to the effect and is derived to agricons having remarkable weak inhibitory activity to the faulitation diffusion type of glucose transfer. SOLUTION: The objective composition is obtained by formulating a propiophenone derivative (e.g. 2'-(2-0acetyl- β -D-glucopyranosyloxy)-6'- hydroxy-3-(5benzo[b]furanyl)propiophenone and the like of formula I (R1 is a lower alkanoyl and R2 is H; or R1 is H and R2 is a lower alkoxycarbonyl) or its pharmacologically permissible salt thereto. The propiophenone derivative of formula II (R11 is a lower alkanovl) is reacted with an alkane sulfonic acid or an aryl sulfonic acid (e.g. methane sulfonic acid and the like) in an organic solvent (e.g. methanol and the like) at room temperature to 50° C to obtain a compound of formula III or its pharmacologically permissible salt.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

18.02.2000

[Date of sending the examiner's decision of

10.02.2004

rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-21243

(43)公開日 平成11年(1999) 1月26日

(51) Int.Cl.4

政別記号

ADP

A 6 1 K 31/70 // C 0 7 H 15/203 FΙ

A 6 1 K 31/70 C 0 7 H 15/203 ADP

審査請求 未請求 請求項の数5 OL (全 8 頁)

(21)出願番号

特顧平10-119280

(22)出類日

平成10年(1998) 4月28日

(31) 優先権主張番号 特顯平9-115431

(32)優先日

平9 (1997) 5月6日

(33)優先権主張国

日本 (JP)

(71)出額人 000002956

田辺製薬株式会社

大阪府大阪市中央区道修町3丁目2番10号

(72)発明者 辻原 健二

埼玉県浦和市大字大牧1149-133

(72)発明者 齋藤 ▲邦▼夫

埼玉県大宮市土手町3-225カサグランデ

大宮208

(72)発明者 本宮 光弥

埼玉県川口市仲町11-10ホワイトシティー

(74)代理人 弁理士 箕浦 繁夫

最終頁に続く

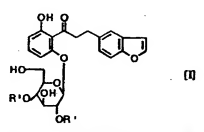
(54) 【発明の名称】 医薬組成物

(57)【要約】

【課題】 糖尿病治療・予防剤として有用な新規プロビ オフェノン誘導体を有効成分としてなる医薬組成物を提 供する。

【解决手段】 一般式[1]

[(1:1]



(式中、R'及びR'は、R'が低級アルカノイル基であ りR'が水素原子であるか、またはR'が水素原子であり R¹が低級アルコキシカルボニル基であることを表 す。) で示されるプロビオフェノン誘導体またはその薬 理的に許容しうる塩を有効成分としてなる医薬組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項 】】 一般式 [1]

(化1)

(式中、R¹及びR¹は、R¹が低級アルカノイル基でありR¹が水素原子であるか、またはR¹が水素原子でありR¹が低級アルコキシカルボニル基であることを表す。)で示されるプロピオフェノン誘導体またはその薬理的に許容しうる塩を有効成分としてなる医薬組成物。

【請求項2】 R'が低极アルカノイル基で、R'が水素原子である請求項1記載の医薬組成物。

【請求項3】 R'が水素原子で、R'が低級アルコキシ 20 カルボニル基である請求項1記載の医薬組成物。

【請求項4】 血糖降下剤である請求項1、2又は3記載の医薬組成物。

【請求項5】 糖尿病治療・予防剤である請求項4記載の医薬組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、医薬組成物に関す 2

[0002]

【従来の技術】糖尿病の治療においては食事療法が必須であるが、これだけで充分なコントロールが得られないときは、必要に応じてインスリンまたは経口糖尿病薬が使用される。糖尿病薬としては、従来より、ビグアナイド系化合物およびスルホニルウレア系化合物が用いられている。しかしながら、ビグアナイド系化合物には乳酸アシドーシス、スルホニルウレア系化合物には重篤な低血糖という副作用があり、このような欠点のない新しい糖尿病治療剤の開発が望まれている。

【0003】近年、糖尿病の発症、並びに進展に高血糖 40 自身が関与するというグルコース・トキシティー・セオリー(Glucose toxicity theory)が提唱されている。すなわち、慢性的な高血糖がインスリン分泌を低下させると共に、インスリン感受性をも低下させ、これがさらなる血糖の上昇を引き起こし、糖尿病が進展するという悪循環をうむというものである[ジアベトロジア(Diabetologia)第28巻、第119頁(1985年)、ジアビーティーツ ケア(Diabetes Care)、第13巻、第610頁(1990年)等]。従って、高血糖を是正するこ 50

とにより、前述の悪循環を断ち切り、糖尿病の予防・治 療が可能であるとされている。

【0004】高血糖を是正するための一つの方法としては、余分な糖を直接尿中に排泄させ、血糖値を正常化することが考えられる。フロリジンは、リンゴ、ナシ等のバラ科植物の樹皮や根皮に含まれる配糖体であり、腸管および腎臓の絨毛膜のみに存在するNa・ーグルコース共輸送体を阻害することにより、腎臓での糖の再吸収を阻害し、糖の排泄を促進して血糖を降下させることができる。この作用に基づき、フロリジンを糖尿病動物に毎日皮下投与して高血糖を是正し、血糖値を長期間正常に保つことにより、糖尿病動物の病態を改善し、正常化することが確認されている【ジャーナル・オブ・クリニカル・インベスチゲーション(J. Clin. Invest.)第79巻、第1510頁(1987年)、同第80巻、第1037頁(1987年)、同第87卷、第561頁(1991年)等】。

【0005】しかしながら、フロリジンを経口投与すると、大部分はアグリコンであるフロレチンとグルコースに加水分解され、フロリジンとして吸収される割合は小さく、尿糖排泄作用は非常に弱い。また、アグリコンであるフロレチンは促通拡散型の糖輸送担体を強力に阻害することが知られており、例えば、フロレチンをラットに静脈内投与すると脳内グルコース濃度が減少することが報告されている[ストローク(Stroke)、第14巻、第388頁(1983年)]ので、長期にわたりこれを使用すると、いろいろな組織に悪い影響が及ぶことが考えられる。そのため、これまでフロリジンを糖尿病治療薬として用いようという試みはなされていない。

[0006]

30

【発明が解決しようとする課題】本発明は、腎臓でのグルコースの再吸収阻害に基づく優れた尿糖増加作用を有し、それにより優れた血糖降下作用を示し、かつ、そのアグリコンは促通拡散型の糖輸送担体の阻害作用が著しく弱いプロピオフェノン誘導体を有効成分としてなる医薬組成物を提供するものである。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明は、一般式 [1] 【0008】

【化2】

【0009】 (式中、R¹及びR¹は、R¹が低級アルカ

ノイル基でありR'が水素原子であるか、またはR'が水 素原子でありR'が低級アルコキシカルボニル基である ことを表す。) で示されるプロピオフェノン誘導体また はその薬理的に許容しうる塩を有効成分としてなる医薬

組成物に関する。 [0010]

【発明の実施の形態】本発明の有効成分であるプロピオ フェノン誘導体[1]において、低級アルカノイル基と しては、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、2 の直鎖または分枝鎖アルカノイル基を挙げることがで き、とりわけ炭素数2~5のものが好ましい。また、低 极アルコキシカルボニル基としては、例えばメトキシカ ルボニル基、エトキシカルボニル基、プロボキシカルボ ニル基、イソプロポキシカルボニル基、ブトキシカルボ ニル基、イソブトキシカルボニル基、Lert‐ブトキ シカルボニル基等の炭素数1~6、とりわけ炭素数1~ 4の直鎖または分枝鎖のアルコキシ基置換カルボニル基 を挙げることができる。

【0011】本発明の有効成分であるプロビオフェノン 20 下記式[I-a] 誘導体[1]は、遊離の形でもその薬理的に許容しうる 塩の形でも本発明の目的に用いることができる。薬理的 に許容しうる塩としては、アルカリ金属塩等があげられ

【0012】さらに、本発明の有効成分であるプロピオ フェノン誘導体[1]及びその薬理的に許容しうる塩 は、その分子内塩、付加塩、錯体、溶媒和物あるいは水 和物等をいずれも含むものと解釈されるべきである。

【0013】本発明の有効成分である化合物 [1]また はその薬理的に許容しうる塩は、優れた尿糖増加作用を 30 示し、血糖降下剤として有用である。例えば、後記製造 例で具体的に例示した化合物をラットに経口投与した場 合、いずれの化合物もフロリジンより優れた尿糖増加量 を示した。

【0014】また、化合物[1]は毒性が低く、更に、 体内での加水分解で生じるアグリコン部分の促通拡散型 糖輸送担体の阻害作用が弱いという特長も有する。

【0015】とのため、本発明の有効成分である化合物 [1] は髙血糖を是正し、グルコース・トキシティーの 悪循環を断ち切ることができ、糖尿病〔例えば、インス 40 リン依存型糖尿病(1型糖尿病)、インスリン非依存型 糖尿病(1【型糖尿病)等の真性糖尿病等】の予防・治 療に効果的に使用することができる。

【0016】本発明の有効成分である化合物〔Ⅰ〕およ びその薬理的に許容しうる塩は、経口的にも非経口的に も投与するととができ、経口もしくは非経口投与に通常 用いられる医薬担体を用いて、適当な製剤とすることが できる。かかる医薬担体としては、例えば、結合剤(シ ロップ、アラビアゴム、ゼラチン、ソルビット、トラガ ント、ポリビニルピロリドン等)、賦形剤(乳糖、砂

糖、コーンスターチ、リン酸カリウム、ソルビット、グ リシン等)、潤滑剤(ステアリン酸マグネシウム、タル ク、ポリエチレングリコール、シリカ等)、崩壊剤(バ レイショデンプン等) および湿潤剤 (ラウリル硫酸ナト リウム等)等をあげることができる。また、これら医薬 製剤は、経口投与する場合には、錠剤、カプセル剤、散 剤、顆粒剤の如き固形製剤であってもよく、溶液、懸濁 液、乳液の如き液体製剤であってもよい。一方、非経口 投与する場合には、例えば、注射用蒸留水、生理的食塩 ーメチルプロピオニル基、バレリル基等の炭素数2~7 10 水、ブドウ糖水溶液等を用いて、注射剤や点滴剤とする **ととができる。**

> 【0017】投与量は、患者の年齢・体重・状態あるい は疾患の程度により異なるが、通常1日当たりの投与量 は、経口投与の場合には、0.1~500mg/kg、 とりわけ1~50mg/kg、非経口投与の場合には、 0.01~50mg/kg、とりわけ0.1~10mg /kgであるのが好ましい。

> 【0018】本発明の有効成分である化合物〔Ⅰ〕のう ち、R¹が低級アルカノイル基で、R²が水素原子である

[0019]

【化3】

【0020】(式中、Rいは低級アルカノイル基を表 す。) で示される化合物またはその薬理的に許容しうる 塩は、一般式[11]

[0021]

[{£4]

【0022】(式中、R11は低級アルカノイル基を表 す。)で示されるプロピオフェノン誘導体にアルカンス ルホン酸またはアリールスルホン酸(例えば、メタンス ルホン酸、p-トルエンスルホン酸等)を作用させ、所 望により薬理的に許容しうる塩とすることにより製造す ることができる。

【0023】上記の反応は、適当な有機溶媒中(例え ば、メタノール、エタノール)、室温~加熱下(好まし 50 くは室温~50℃) にて行われる。

(4)

5

【0024】本発明の有効成分である化合物[|]のうち、R'が水素原子でR'が低极アルコキシカルボニル基である下記式[|-b]

[0025]

(ft5)

【0026】(式中、R**)は低級アルコキシカルボニル基を表す。)で示される化合物またはその薬理的に許容しうる塩は、式[111]

[0027]

[16]

【0028】で示されるプロピオフェノン誘導体に低极アルカノール(例えば、メタノール、エタノール等) およびアルカンスルホン酸またはアリールスルホン酸 (例えばメタンスルホン酸、pートルエンスルホン酸等)を作用させ、所望により薬理的に許容しうる塩とすることにより製造することができる。

【0029】この反応は、通常反応剤である低級アルカノールを溶媒として兼用することができるが、反応に不活性の他の有機溶媒を用いてもさしつかえない。この反応は通常室温~加熱下で行われる。

【0030】出発原料の化合物[11]は、つぎの工程からなる方法で製造される。

【0031】(イ)まず、式[1V]

[0032]

【化7】

【0033】(式中、R'は水素原子または水酸基保護

基を表す。) で示されるアセトフェノン化合物と、式 【V】

[0034]

(化8]

【0035】で示されるアルデヒド化合物とを縮合させ、R*が水酸基保護基である場合は当該保護基を除去10 して、式[VI]

[0036]

[化9]

20 【0037】で示されるアクリロフェノン誘導体を得る。

【0038】(ロ)上記アクリロフェノン誘導体 [V]]を還元して式 [V]]

[0039]

[(110]

30

40

【0040】で示される化合物を得る。

【0041】(ハ) つぎに、上記の化合物 [VII]の β-D-グルコピラノシル基の4位および6位の水酸基 を保護し、一般式 [VIII]

[0042]

【化11】

【0043】(式中、R*は水酸基保護基を表す。)で示される化合物を得、ついでそのβ-D-グルコピラノシル基の2位および3位水酸基を低級アルカノイル化したのち、保護基を除去することにより製造される。

【0044】上記の方法の工程(イ)における、アセト

フェノン誘導体 [I V] とアルデヒド化合物 [V] との縮合反応は、例えば溶媒中(メタノール、エタノール等の有機溶媒またはこれら有機溶媒と水との混合溶媒)、塩基(水酸化アルカリ金属等)の存在下に冷却下~加熱下(とりわけ I O ℃~3 O ℃)で実施することができる。

【0045】なお、アセトフェノン誘導体 [1V] における水酸基の保護基としては、慣用の保護基(例えば、アセチル基などのアルカノイル基、ベンジル基などのアラルキル基など)が用いられる。また、保護基の除去は、保護基の種類に応じて、加水分解等の慣用の方法により実施される。

【0046】上記の工程(ロ)におけるアクリロフェノン誘導体[V1]の還元反応は例えば、金属水素化物による還元、接触還元等により実施することができる。金属水素化物による還元では、溶媒中(例えば、メタノール、エタノール等の有機溶媒)、金属水素化物(例えば、水素化テルルナトリウム(NaTeH)。水素化テルルナトリウムはシンセシス(Synthesis)、第545頁(1978年)記載の方法に従って調製する20とができる。)を用いて、また、接触還元では、溶媒中(例えば、メタノール、エタノール等の有機溶媒またはこれら有機溶媒と水との混合溶媒)、常圧水素気流下で触媒(例えば、バラジウムー炭素、白金ー炭素、酸化白金等)を用いて接触還元して実施することができる。【0047】該還元反応は冷却下~加熱下(とりわけ、

【0048】工程(ハ)における化合物[VIII]の β-D-グルコピラノシル基の4位および6位水酸基の 保護基としては、4位および6位水酸基の保護基が、互 30 いに結合してベンジリデン基またはイソプロピリデン基 を形成しているものを好適に用いることができる。

10℃~30℃) で実施することができる。

【0049】該工程(ハ)における化合物[VIII]の低級アルカノイル化は、所望のアルカノイル基に対応するアルキルカルボン酸、その塩またはその反応性誘導体と化合物[VIII]を反応させることにより、実施することができる。

【0050】アルキルカルボン酸またはその塩と化合物 [VIII]の反応は、適当な溶媒中(例えばテトラヒ ドロフラン)、縮合剤(例えばジシクロヘキシルカルボ 40 ジイミド)の存在または非存在下に、また、アルキルカ ルボン酸の反応性誘導体と化合物 [VIII]の反応 は、適当な溶媒中(例えばジクロロメタン)もしくは無 溶媒で脱酸剤(例えばビリジン)の存在または非存在下 で実施するととができる。

【0051】アルキルカルボン酸の塩としては、例えば、ナトリウム塩等のアルカリ金属塩を挙げることができる。これらアルキルカルボン酸の塩を縮合反応に用いる場合は、反応に際して遊離の酸としておくことが好ましい。

【0052】また、反応性誘導体としては、対応するアルキルカルボン酸の酸ハライド、酸無水物、活性エステ

ル等が挙げられる。

【0053】本反応は冷却下~加熱下(好ましくは-10℃~100℃、とりわけ0℃~50℃)に実施することができる。

【0054】低級アルカノイル化されたフェノール性水酸基から低級アルカノイル基の除去は、適当な溶媒中(たとえば、テトラヒドロフラン、メタノール、水、又はその混合溶媒)、加温下(好ましくは25℃~60℃、とりわけ、25℃~40℃)に塩基(たとえば、炭酸水素ナトリウム)で処理することにより、実施することができる。

【0055】また、β-D-グルコピラノシル基の4位 および6位水酸基の保護基の除去は、酢酸中、アルカンスルホン酸およびアリールスルホン酸(例えばメタンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸等)の存在下で実施することができる。

【0056】他の出発原料である化合物[111]は、上記中間体[V11] にpーニトロフェニルクロロホルメートなどのアリールハロゲノホルメートなどを2、4、6ーコリジンなどの適当な有機溶媒中、冷却下〜室温に、反応させることにより製造される。

【0057】前記出発原料化合物 [II] の製造に用いられるアセトフェノン誘導体 [IV] は、(i) ジャーナル・オブ・メディシナル・アンド・ファーマシューティカル・ケミストリー(J. Med. Pharm. Chem.)、第5巻、1054頁(1962年) に記載の方法に準じて、例えば、2'、6'ージヒドロキシアセトフェノンと2、3、4、6ーテトラー〇ーアセチルーαーDーグルコピラノシルブロミドを、水酸化カリウムの存在下に含水アセトン中で反応させるか、あるいは、(ii)例えば、2'、6'ージヒドロキシアセトフェノンと2、3、4、6ーテトラー〇ーアセチルーαーDーグルコピラノシルブロミドをトルエン中、炭酸カドミウムの存在下に加熱、還流するととにより製するととができる。

【0058】つぎに、実験例、製造例および参考例を挙げて本発明をさらに具体的に説明するが、本発明はこれらに限定されない。

【0059】実験例

(ラットにおける尿糖増加作用)

(実験方法)検体(後記製造例記載化合物またはフロリジン) にNikkol HCO-60(日光ケミカルズ(株)製)及び水を加えて、0.1% Nikkol HCO-60水溶液12ml中検体120mgを含有する検体投与液を調製した。雄性SD系ラット(6週齡、1群3~5匹)に検体投与液を8時間間隔で2回経口投与(投与量:100mg/kg/回)した。尚、対照群50として、0.1% Nikkol HCO-60水溶液

のみを経口投与した。初回投与後24時間、ラットを代 謝ゲージに入れて尿を採取した。尿量測定後、遠心分離 により混雑物を除いてからグルコース・アナライザー (アペック社製)で尿糖濃度を測定した。尿量(ml) 及び尿糖濃度(mg/dl)から算出した24時間に排料 *泄された尿糖量を、体重200gあたりの尿糖量(mg /24hr/200g体重) に換算した。 結果は第1表 記載の通りである。

[0060]

【表】】

検体化合物投与群	尿糖量
(製造例番号) 1)	(mg/24hr/200g 体重) 2)
製造例1	1580. 9 ± 129. 0
製造例2	853.1 ± 171.5
フロリジン	12.7 ± .6.9
対照鮮	0.9 ± 0.5

- 1) 後記製造例で得た生成物を検体化合物として実験に供した。
- 2) 平均士標準觀差

【0061】上記結果から明らかな通り、本発明の有効 成分であるプロピオフェノン誘導体はフロリジンと比較 して、優れた尿糖増加作用を有していることがわかる。 【0062】製造例1

2'-(2,3-ジ-O-アセチル-β-D-グルコピラ ノシルオキシ)-6'-ヒドロキシ-3-(5-ベンゾ[b] 20 フラニル)プロピオフェノン1000mgをメタノール1 Omlに溶解し、該溶液にp-トルエンスルホン酸36mg を加え、40℃で22.5時間攪拌する。冷却後、反応 液に酢酸エチルと飽和重曹水を加え、有機層を分取す る。乾燥した後、溶媒を留去して得られる残渣をシリカ ゲルクロマトグラフィー(溶媒:クロロホルム/メタノ ール)で精製することにより、2'-(2-0-アセチル -β-D-グルコピラノシルオキシ)-6'-ヒドロキシ -3-(5-ベンゾ[b]フラニル)プロピオフェノン37 3 mgを得る。

[0063] m.p.152-156℃

ESI-MS(m/z):509[(M+Na)']

 $IR(nuio1)cm^{-1}: 3450,3350,1750,163$

 $NMR(DMSO-d_{s})\delta: 1.98(3H,s), 2.8-3.$ 1(4 H,m), 3.26(1H,m), 3.4 - 3.6(3 H,m), 3.72(1 H, dd, J = 5.3, 10.2 Hz), 4.67(1 H, t,J = 5.6 Hz, 4.76(1 H, dd, J = 8.2, 9.5 Hz), 5.12(1 H,d, J = 8.1 Hz), 5.27(1 H,d, J =5.4 Hz, 5.36(1 H,d,J = 5.5 Hz), 6.55(1 $H_dJ = 8.1 Hz$, $6.66(1 H_dJ = 8.4 Hz)$, 6.88(1 H, dd, J = 0.9, 2.2 Hz), 7.17(1 H,t, J = 8.5 Hz), 7.19(1 H, dd, J = 2.0, 8.5 H z), 7.48(1H,d,J=8.5Hz), 7.51(1H,d,J=8.5Hz)= 1.6 Hz, 7.93(1 H,d, J = 2.2 Hz), 10.24(1 H,s)

製造例2

 $2'-(4,6-0-x+y)+(1-\beta-1)-y+1$ ラノシルオキシ)-6'-ヒドロキシ-3-(5-ベンゾ [b]フラニル)プロビオフェノン794mgをメタノール2 50 【0065】(2)上記生成物を、あらかじめテルル38

Omlに溶解し、該溶液にpートルエンスルホン酸32mg を加え、室温で2時間撹拌する。反応液に酢酸エチルと 飽和重曹水を加え、有機層を分取する。乾燥した後、溶 媒を留去して得られる残渣をシリカゲルクロマトグラフ ィー(溶媒:クロロホルム/メタノール)で精製すること により、2'-(4-O-メトキシカルボニル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-6'-ヒドロキシ-3-(5 -ベンゾ[b]フラニル)プロピオフェノン391mgを淡黄 色泡状物として得る。

[0.064] ESI-MS(m/z): 5.25[(M+Na)] $IR(nujo1)cm^{-1}: 3420, 1750, 1625$ $NMR(DMSO-d_{i})\delta: 3.00(2H,t,J=7.5H)$ z), $3.2 \sim 3.6 (6 \text{ H,m})$, 3.66 (1 H,m), 3.72(3 H,s), 4.5 1 (1 H,t, J = 9.5 Hz), 4.79 (1)H,t,J=5.5Hz),5.06(1H,d,J=8.1Hz), 30 5.51(1 H,d, J = 5.9 Hz), 5.57(1 H,d, J =5.9 Hz, 6.56(1 H,d, J = 8.1 Hz), 6.69(1 Hz) $H_1d_1J = 8.1 Hz_16.89(1 H_1dd_1J = 0.7, 2.2$ Hz), 7.21(1 H, dd, J = 1.8, 8.4 Hz), 7.24 (1 H,t,J=8.4 Hz),7.47(1 H,d,J=8.4 Hz), 7.53(1 H, d, J = 1.5 Hz), 7.93(1 H, d, J)= 2.2 Hz), 10.89(1 H, s)

参考例1

(1)2'-(2,3,4,6-テトラ-0-アセチルーβ-D-グルコピラノシルオキシ)-6'-ヒドロキシアセト 40 フェノン965 mg ベンゾ[b]フラン-5-カルバルデ ヒド350mg、エタノール10mlの混合物に、50%水 酸化カリウム水溶液2mlを滴下し、室温で一晩攪拌す る。減圧下溶媒を留去し、残査に水とジイソプロピルエ ーテルを加え、攪拌し、水層を分取する。氷冷下水層を 10%塩酸で中和した後、酢酸エチルで抽出する。得ら れた有機層を水洗、乾燥後、溶媒を留去して、粗製の 2'-(B-D-グルコピラノシルオキシ)-6'-ヒドロ キシ-3-(5-ベンゾ[b]フラニル)アクリロフェノン を得る。

3 mg、水素化ホウ素ナトリウム270 mgより調製した水素化テルルナトリウムのエタノール溶液15 mlに加え、室温で2.5時間反応させる。不溶物を遮去し、遮液に水および酢酸エチルを加え、攪拌後有機層を分取する。有機層を水洗、乾燥後、溶媒を留去し、残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、2'ー(β-D-グルコピラノシルオキシ)-6'ーヒドロキシ-3-(5-ベンゾ[b]フラニル)プロピオフェノン480 mgを得る。

【0066】(3)上記(2)の生成物444mgとジクロロ 10 メタン8mlの混合物に、ベンズアルデヒドジメチルアセ タール304mgおよびp-トルエンスルホン酸19mgを 加え、室温で2時間攪拌する。溶媒を減圧留去した後、 得られた残渣を酢酸エチルに溶解する。有機層を水洗、 乾燥後、溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマ トグラフィー(溶媒:クロロホルム/メタノール)で精製 して、2'-(4,6-O-ベンジリデン-β-D-グル コピラノシルオキシ)-6'-ヒドロキシ-3-(5-ベ ンゾ[b]フラニル)プロピオフェノン584mgを得る。 【0067】(4)上記(3)の生成物578mgをピリジン 5mlに溶解し、無水酢酸665mgを加え、室温で4時間 攪拌する。反応液に酢酸エチルを加え、氷-10%塩酸 に注ぎ、撹拌して有機層を分取する。得られた有機層を 水洗、乾燥後、溶媒を留去して、粗製の2'-(2,3-ジ-O-アセチル-4,6-O-ベンジリデン-β-D - グルコピラノシルオキシ) - 6 ' - アセトキシ - 3 -(5 - ベンゾ[b]フラニル)プロピオフメンンア24mgを得る。 【0068】(5)上記(4)の生成物720mgをテトラヒ ドロフラン-メタノール混液(10ml-10ml)に溶解 し、炭酸水素ナトリウム428 mgなよび水0.1 mlを加 え、50℃で6.5時間攪拌する。炭酸水素ナトリウム を濾去し、濾液を減圧濃縮して、得られた残渣を酢酸エ チルに溶解する。水洗、乾燥後、溶媒を留去し、得られ た残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶媒: クロロホルム/酢酸エチル)で精製して、2'-(2,3-ジーローアセチルー4,6-0-ベンジリデンーβ-D - グルコピラノシルオキシ)-6'-ヒドロキシ-3-(5-ベンゾ[b]フラニル)プロピオフェノン520mgを 得る。

【0069】(6)上記(5)の生成物121mgを酢酸5ml 40 に溶解し、水0.5mlおよびp-トルエンスルホン酸5mq を加え、室温で4.5時間撹拌する。反応液に水と酢酸エチルを加え、撹拌し、有機層を分取する。有機層を水洗、乾燥後、溶媒を留去する。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶媒:クロロホルム/メタノール)で精製して、2'-(2,3-ジー〇-アセチル

 $-\beta$ -D-グルコピラノシルオキシ)-6'-ヒドロキシ-3-(5-ベンゾ[b]フラニル)プロピオフェノン91.5mgを得る。

【0070】m.p.127-129°C
FABMS(m/z):551[(M+Na)°]
NMR(DMSO-d,)&:1.92(3H,s),2.00(3H,s),2.85-3.05(4H,m),3.45-3.75(4H,m),4.75(1H,t,J=5.4Hz),4.87(1H,dd,J=8.0,9.8Hz),5.09(1H,t,J=9.7Hz),5.36(1H,d,J=7.9Hz),5.55(1H,d,J=5.6Hz),6.57(1H,d,J=7.8Hz),6.68(1H,d,J=8.1Hz),6.88(1H,d,J=2.2Hz),7.17(1H,d,J=9.6Hz),7.19(1H,t,J=8.3Hz),7.48(1H,d,J=9.3Hz),7.49(1H,d,J=1.0Hz),7.93(1H,d,J=2.2Hz),10.28(1H,s)

2'-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-6'-ヒド

ロキシ-3-(5-ベンゾ[b]フラニル)プロピオフェノ 20 ン1333mgを2,4,6-コリジン15mlに溶解し、ド ライアイス−アセトンにて−40℃に冷却し、攪拌しな がらp-ニトロフェニルクロロホルメート786mgの塩 化メチレン3mi溶液を滴下する。-40℃で1時間45 分、ついで室温で1時間、さらに50℃で6.5時間攪 拌する。冷却後、反応液を冷10%塩酸に注ぎ、酢酸エ チルで抽出する。有機層を水洗、乾燥後、溶媒を留去す る。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグフィー (溶媒:クロロホルム/アセトン)で精製して、21-(4,6-O-オキソメチレン-β-D-グルコピラノシ 30 ルオキシ)-6'-ヒドロキシ-3-(5-ベンゾ[b]フラ ニル)プロピオフェノン994mgを得る。 【0071】m.p.70℃~(徐々に分解) FAB-MS(m/z): 493[(M+Na)'] $IR(nujo1)cm^{-1}: 3400, 1750, 1620$ $NMR(DMSO-d_{i})\delta: 2.98(2H,t,J=7.5H)$ z), 3.23(2H,m), 3.33(1H,m), 3.63(1H,m)m), 4.13(1 H, m), 4.17(1 H, dd, J = 8.9, 9.5)Hz).4.25(1 H,dd,J = 9.5,9.6 Hz),4.47 (1 H,dd, J = 5.5, 9.2 Hz), 5.2 I (1 H,d, J =7.9 Hz, 5.77(1 H,d, J = 5.9 Hz), 5.84(1 $H_1d_1J = 5.5Hz_16.58(1H_1d_1J = 8.1Hz_1)$ 6.68(1 H,d,J = 8.1 Hz), 6.88(1 H,dd,J =0.9, 2.2 Hz, 7.19(1 H, dd, J = 1.8, 8.5 H)z), 7.24(1H,t,J=8.3Hz), 7.48(1H,d,J = 8.5 Hz), 7.50(1 H,d,J = 1.8 Hz), 7.93(1 H,d,J = 2.2 Hz), 10.73(1 H, s)

フロントページの続き

(72)発明者 松本 守

奈良県奈良市千代ヶ丘3-4-15

(72)発明者 岡 幸蔵

埼玉県戸田市南町 1-23-313